

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

② 公開特許公報(A) 平2-22650

Mint. Cl. ' _

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)1月25日

G 03 C 7/34

7915-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全10頁)

60発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料

> ②特 顧 昭63-173247

@出 願 昭63(1988)7月11日

登 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 @発 明 水 @発 明 三浦 紀生 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 @発 明 者 修二 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 木 田

创出 コニカ株式会社 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

1. 発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

2. 特許請求の範囲

シアンカプラーを含有することを特徴とするハロ ゲン化銀カラー写真感光材料。

(上述の基中、 Raは水素原子又はアルキル甚を、 R b及び R cは 屋 換 基 を 、 X は 4 ~ 7 員 環 を 形 成 す るのに必要な非金属原子群を、mは0~4を、n は0~5を表し、m及びnが2以上のとき、各Rb 及びRcは同一でも異なっていてもよく、nがl ~5であって上記ウレイド基に対してp・位にRc が存在するときは、数Rcはハロゲン原子、アル キルスルホニル蓋又はトリフルオロメチル装であ

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は2位にウレイド基を有する新規なフェ ノール系シアンカプラーを含有するハロゲン化盤 カラー写真感光材料に関する。

(発明の背景)

ハロゲン化銀カラー写真感光材料では、一般に 感光性ハロゲン化銀に露光を与えた後、発色現像 処理を行い、酸化された芳香族第一級アミン現像 主薬と色素形成カプラーを反応させて色素を形成

シアンカプラーとしてはフェノールの2位に置 換フェニルウレイド基を有するシアンカプラーが 開発され、広く使用されてきている。これらのカ プラーは例えば特開昭56~65134号, 同57-204543号。 同 57-204544号 。 同 57-204545号 。同 60-108217号 等 に記載されている。これらのカプラ-は形成され るシアン色素の色調が優れていることが特徴であ る。さらに優れた点として、疲労した原白容ある いは原白定着液を用いても色素濃度が低下しない

ということが挙げられる。

しかしながら写真感光材料の高感度化、処理の条件変動に対する写真性能の安定化という近年大きくなってきた要求に対しては、従来知られていたシアンカプラーでは充分満足できなくなった。 (発明の目的)

本発明の第一の目的は、高感度で、かつ高濃度のシアン画像を形成するハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することにある。

本発明の第二の目的は、基準の処理条件から変動した条件下で処理しても濃度低下を起こしにくいハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することにある。

(発明の構成)

本発明の目的は、下記構成のハロゲン化銀カラー 写真感光材料により達成された。

キシカルボニル基等)、アリールオキシカルボニル基(例えばトリルオキシカルボニル基、ナフチルオキシカルボニル基)、アルキルスルホンアミド基(例えばメタンスルホンアミド基等)、アシルアミノ基(例えばアセトアミド基等)、アルコキシ基(例えばメトキシ基、ペンジルオキシ基等)、アリールオキシ基(例えばフェノキシ基等)、スルホニル基(メタンスルホニル基等)等が挙げられる。

Rbで表される置換基としては、例えばハロゲン原子(例えば塩素、臭素等)、ヒドロキシル、ニトロ、シアノ、カルボキシル、アルキル基(例えば、メチル、エチル、t-ブチル、t-アミル、ドデシル、オクタデシル等の直鎖又は分岐のアルキル基)、シクロアルキル基(例えば、シクロペンチル、シクロペキシル基等)、アルコキシ基(例えばメトキシ、ブトキシ、デシルオキシ等の各基)、アルキルカルボニルアミノ基(例えばウンデシルカルボニルアミノ基等)、

シアンカプラーを含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感光材料。

上述の基中、Ra及水素原子又はアルキル基を、Rb及びRcは置換基を、Xは4~7員環を形成するのに必要な非金属原子群を、mは0~4を、nは0~5を表し、m及びnが2以上のとき、各Rb及びRcは同一でも異なっていてもよく、nが1~5であって上記ウレイド基に対してp-位にRcが存在するときは、該Rcはハロゲン原子、アルキルスルホニル基又はトリフルオロメチル基である。

Raで表されるアルキル基としては、例えばメチル、プロビル、t-アミル、オクチル、ドデシル、ヘキサデシル、オクタデシル、1-メチル-ヘブタデシル等の直鎖又は分岐のものが挙げられ、好ましくは炭素数1~20のものである。Raで表されるアルキル基は、置換基を有するものを含み、置換基としては例えばヒドロキシル基、カルポキシル基、シアノ基、アリール基(例えばトリル基等)、アルコキシカルポニル基(例えばヘキサデシルオ

アリールカルポニルアミノ基(例えばベンゾイル アミノ基等)、アルキルスルホンアミド基(例え ばドデシルスルホンアミド基等)、アリールスル ホンアミド基(例えばペンゼンスルホンアミド基 等)、アルキルアミノスルホンアミド基(例えば ジメチルアミノスルホンアミド基等)、アリール アミノスルホンアミド基(例えばアニリノスルホ・ ンアミド基等)、アルキルカルバモイル基(例え ばヘキサデシルカルパモイル基等)、アリールカ ルパモイル基(例えばフェニルカルパモイル基等)、 スルホニル基(例えばメチルスルホニル基等)、 アリールアミノスルホニル益(例えば5・ヒドロキ シベンゼンスルホンアミド基、4·ヒドロキシベン ゼンスルホンアミド基等)、アルキルアミノスル ホニル蓝(例えばプチルアミノスルホニル蓝等)、 アルコキシカルポニル基(例えばドデシルオキシ カルポニル蓋等)、アリールオキシカルポニル蓋 (例えばフェノキシカルポニル基等) 、復業環オ キシカルポニル基、カルバモイルオキシ蓋(例え ばオクチルカルバモイルオキシ基)等が挙げられ、 これらRbで扱される産換基は、更に産換基を有するものも含む。

Rcとして扱される価格基としては、前記Rbで 要される価格基として例示したものが挙げられ、 好ましくはハロゲン原子、アルキルスルホニル基、 シアノ基、トリフルオロメチル基が挙げられる。

Xで安される4~7員環を形成するのに必要な 非金属原子群としては、炭素原子、酸素原子、窒 素原子及び硫黄原子が舒ましいものとして挙げられ、形成される炭素環又は復素環は単環又は2~ 3環の縮環を形成していてもよい。

炭素頭としては、シクロアルカン、シクロアルケン、有橘炭化水素(例えばシクロブタン環、シクロヘキサン環、シクロヘブタン環、シクロヘキセン環、ビシクロ [2.2.1] ヘブト・2・エン環等)等が挙げられ、複素膜としては、例えばラクトン環、ピロリドン環、ピロリジン環、1.4・エポキシシクロヘキセン環等が挙げられる。好ましくはシクロヘキサン環又はブチロラクトン環である。

次に前記のシアンカプラーの具体例を以下に示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。



本発明において好ましいシアンカプラーは、下記一般式〔Ⅰ〕で示されるものである。

一般式〔1〕

式中、Ra.Rb.Rc及びXは、前述のものと同 我であり、mは1~3であり、nは0~2である。 m及びnが2以上のとき、各Rb及びRcは同一で も異なっていてもよく、Rcがウレイド基に対しp-位に存在するときは、ハロゲン原子、アルキルス ルホニル基又はトリフルオロメチル基である。

Z は、水栗原子または発色現像主薬の酸化体とのカップリング反応により離脱しうる基を表す。

この具体例としては、水素原子、ハロゲン原子 (例えば弗素、塩素、臭素原子等)、アミノ基(例 えばアミノ、アシルアミノ、ジアシルアミノ、ア ルキルアミノ、アリールアミノ基等)、アソ基、 アリールオキシ基 (例えばp-メトキシフェノキシ、

	Z	Ξ.	ж	89	I
он мисоинк	R	No.	SO,C,H,	'is'	10 C C 1
A—CONF	Ą	H (0000, 1H1,	(H) C00C1,6H11	CH ₃ H CH ₃ COOC.181,	H C000 C1.1811
	カブラー	-	2	က	*

Z	-0-	осн, соосн,	-0-C,H,,(t)	-0- *CH1.000H	-SCH, CH, COOH
R	- S0,C,H,	10-Ct	Ca	75 N	20 Mg
A	H C000 C1,1H1,	(H) COO C.1.H.)	CH.,	C1.4H3,	CONCHIC., B.,
カブラー	2	9	2	∞	co.

カプラー	А	R	2
01	CH ₁	Ċ.	-s -c.H.,
ıı .	() COO C11H11	70 - C6	
12	C1.1H3.7		—осн,сн, sо,сн,
13	(H) C00-(-1,H),	NO CO	—осн сомисн сн он

2		-N=N- C0CH ₃	HO	OH NHOOCH,
~	3 ₹		3 3 5	
A	(H) 000 C(H), (t)	C,B,,NHC00 CONHC,B,,	H (000 (001,181)	H COOCH, CH. C. H. 1
179-	Ħ	15	91	11

次に本発明のシアンカブラーの具体的合成例を示す。

合成例(例示カプラー4の合成)

10.0gの(2)を酢酸エチル200a2に溶解し、N.N-ジメチルアニリン4.8gを加え、更に15.8gの(1)を加え室盛で3.5時間反応させた。反応液は水洗後、液圧濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した後、アセトニトリルより再結晶して例示カブラー4を17.7g(72%)得た。目的物の構造は、IR.NMR及びマススペクトルにて同定した。

例示カプラー 4

本発明のシアンカプラの版加量は通常ハロゲン 化銀 1 モル当り 1.0×10⁻³モル~1.0モル、好まし くは 5×10⁻³モル~8×10⁻¹モルの範囲である。

本発明のシアンカプラは単独で使用しても2種以上を併用してもかまわない。更に本発明のシアンカプラを併用してもかまわない。

層、イラジェーション防止層等の補助層を設ける ことができる。これらの層中及び/又は乳剤層中 には現像処理中に感光材料から流出するかもしく は漂白される染料が含有させられてもよい。

感光材料には、ホルマリンスカベンジャ、蛍光増白剤、マット剤、滑剤、画像安定剤、界面活性剤、色かぶり防止剤、現像促進剤、現像遅延剤や原白促進剤を添加できる。

支持体としては、ポリエチレン等をラミネート した紙、ポリエチレンテレフタレートフィルム、 パライタ紙、三酢酸セルロース等を用いることが できる。

本発明の感光材料を用いて色素画像を得るには 露光後、通常知られているカラー写真処理を行う ことができる。

〔寒旅例〕

以下に本発明の具体的実施例を述べるが、本発明の実施の腹様はこれらに限定されない。

実施例 1

表-1に示すような本発明のシアンカプラーお

本発明の感光材料に用いるハロゲン化銀乳剤は、常法により化学増感することができ、増感色素を用いて所望の波長域に光学的に増感できる。

ハロゲン化銀乳剤には、かぶり防止剤、安定剤等を加えることができる。 眩乳剤のバインダとしては、ゼラチンを用いるのが有利である。

乳利層、その他の親水性コロイド層は、硬膜することができ、又、可塑剤、水不溶性又は難溶性合成ポリマの分散物(ラテックス)を含有させることができる。

カラー写真用感光材料の乳剤層には、カプラが用いられる。

更に色補正の効果を有しているカラードカブラ、 競合カブラ及び現像主薬の酸化体とのカップリン グによって現像促進剤、漂白促進剤、現像剤、ハ ロゲン化銀溶剤、調色剤、硬膜剤、かぶり剤、か ぶり防止剤、化学増感剤、分光増感剤及び減感剤 のような写真的に有用なフラグメントを放出する 化合物を用いることができる。

感光材料には、フィルタ層、ハレーション防止

よび比較のカブラーを各々銀1モルに対して0.1 モルずつ採り、カブラー重量の1倍量のフタル酸ジブチルおよび3倍量の酢酸エチルを加え60℃に加温して完全に溶解した。この溶液をアルカノールB(アルキルナタレンスホネート、デュポン社製)の5%水溶液120m2を含む5%ゼラチン水溶液1.200m2と混合し、超音波分散機で乳化分散し乳化物を得た。次いで、この分散液を赤感性沃見化銀乳剤(沃化銀6モル%含有)4kgに添加しより、破膜剤として1.2-ビス(ビニルスルホニル)エタンの2%溶液(水:メタノール=1:1)120m2を加え、下引きされた透明なポリエステルペース上に置布乾燥し試料1~10を作製した(塗布銀量20mg/100cm²)。

このようにして得られた試料を常法に従ってウェッジ露光を行った後、以下の現像処理を行った結果を表ー1に示す。

(現像処理工程)

発色現像

38℃

3 分 15秒

凛 白

38℃

4 分 20秒

150.08

10.0g

水	费	38℃	3 分 15秒
定	*	38℃	4 分 20秒
水	竞	38℃	3 分 15秒
安 定	化 _	38℃	1分30秒
乾	燥	47°C ± 5 °C	16分30秒

各処理工程において、使用した処理液組成は下 記の如くである。

[発色現像液組成]

炭	政	カ	IJ	ゥ	4													30.0g
炭	啟	水	欢	ナ	۲	ij	ゥ	4										2 . 5 g
亜	砆	酞	カ	IJ	ゥ	٨												5.0g
臭	化	カ	IJ	ゥ	4													1.3ε
跃	化	カ	IJ	ゥ	4													2 · 0 m
۲	۴	0	+	シ	ル	7	Ē	ン	死	政	塩							2.5 g
塩	化	t	۲	IJ	ゥ	4												0 . 6 g
ジ	<u>_</u>	4	レ	ン	۲	IJ	7	:	ン	五	酢	酸	t	۲	IJ	ゥ	٨	2 . 5 g
3 -	×	チ	ル	- 4	- 7	٠.	Ξ.	, -	N -	ェ	4	ル	- N	-	()	3 -		
۲	۴	D	+	シ	ı	4	ル)	7	=	IJ	ン	碗	政	塩			4.85
水	酸	化	カ	ŋ	ゥ	4												1.28
*	*	ħa	ż	7	숲	-	1	a	<u>ار</u>	ι.		*	69	Œ.	ħ	IJ	Ż	4 又 は

水を加えてしなとする。

試料No.	シアンカプラー	相対感度1)	最高濃度2)
1	比較カブラー1	100	100
2	″ 2	97	103
3	<i>"</i> 3	102	105
4	" 4	101	98
5	<i>"</i> 5	103	104
6	例示カブラー1	105	125
7	<i>"</i> 2	104	126
8	″ 4	108	128
9	<i>"</i> 6	116	136
10	″ 8	115	130

- 相対感度は、かぶり濃度+0.11の濃度を与 える電光量の逆数で比較カプラー1を用いた試 料 1 を 100 と した。
- 2) 最高濃度は試料 No. 1 を 100 とした相対値で 示したものである。

要-1からわかる様に本発明に係る試料は感度 が高く、最高濃度も良好であることが明らかであ **5**.

20% 硫酸を用いて、pH10.06に調整する。

〔漂白液粗成〕

エチレンジアミン四酢酸鉄

100.0g アンモニウム塩 10.0g

エチレンジアミン四酢酸

40.0m2 **水 酢 酸**

水を加えて10とし、アンモニア水又は氷酢酸

を用いてpH3.5に類形する。

臭化アンモニウム

臭化ナトリウム

〔定着液組成〕

チオ硫酸アンモニウム 180.0g

無水亜硫酸ナトリウム 12.0g

2.58 メタ重亜硫酸ナトリウム

エチレンジアミン四酢酸2ナトリウム 0.5g

10.0g 炭酸ナトリウム

水を加えて10とする。

(安定化液組成)

ホルマリン (37% 水溶液) 2.0 = 4

コニダックス(コニカ株式会社製) 5 . 0 m &

(特開昭57-204545号記載の化合物)

(特開昭59-105644号記載の化合物)

比較カプラー3

〔特開昭58-42045号記載の化合物〕

比較カブラー 4

(特開昭 57-204544号記載の化合物)

比較カプラー 5

(特開昭 57-204545号記載の化合物)

実施例2

実施例において、ハロゲン化銀写真感光材料中の添加量は特に記載のない限り 1 m²当りのものを示す。又、ハロゲン化銀は銀に換算して示した。

トリアセチルセルロースフィルム支持体上に、 下記に示すような組成の各層を順次支持体側から 形成して、多層カラー写真要楽試料11を作製した。

銀1モルに対して0.003モル

D I R 化合物 (D - 1)…

銀1モルに対して0.0015モル

D I R 化合物 (D - 2)…

銀1モルに対して0.002モル

乾燥膜厚 3.5 µ n

第 4 層; 高感度赤感性ハロゲン化銀乳剤層(RH-1)

平均粒径(r)0.5μm, Agl 3.0モル%を

含むAgBrlからなる

単分散乳剤(乳剤Ⅱ:分布の広さ 12%)

···銀 遊 布 量 1.3 g/ m²

增感色素 […

銀1モルに対して3×10-4モル

增感色素 Ⅱ …

銀1モルに対して1.0×10-'モル

シアンカプラ(比較カプラー 1)…

銀 1 モルに対して0.02モル

カラードシアンカプラ(CC-1)…

銀 1 モルに対して0.0015モル

D I R 化合物 (D - 2)…

試料一1(比較)

第 1 層; ハレーション防止層 (HC~1)

無色コロイド銀を含むゼラチン層。

乾燥膜厚 3 μ m

第 2 層: 中間層 (I.L.)

2.5·ジ·t·オクチルハイドロキノンの

乳化分散物を含むゼラチン層。

乾燥膜厚 1.0 μ π

第 3 層: 低感度赤感性ハロゲン化銀乳剂層(RL-1)

平均粒径(r)0.30μm、AgI 3モル%

を含むAgBrlからなる

単分 散乳 剤(乳剤 I:分布の広さ12%)

··· 銀 益 布 量 1.8 g/m²

增感色素 […

銀1モルに対して6×10-'モル

增感色素 🛚 …

銀1モルに対して1.0×10-'モル

シアンカプラ(比較カプラー1)…

銀1モルに対して0.06モル

カラードシアンカプラ(CC-1)…

銀1モルに対して0.001モル

乾燥膜厚 2.5 µ m

第5層;中間層(I.L.)

第2層と同じ、ゼラチン層。

乾燥膜厚 1.0 µ m

第6層; 低感度緑感性ハロゲン化銀乳剤層(GL-1)

乳 剂 1 … 強布銀量 1.5 g/ m 2

增感色素 🗆 …

銀 1 モルに対して2.5×10-4モル

增感色素 IV …

銀 1 モルに対して1.2×10-1モル

マゼンタカブラ(M - 1)…

銀1モルに対して0.050モル

カラードマゼンタカプラ(CN-1)…

銀1モルに対して0.009モル

D I R 化合物 (D - 1)…

級 1 モルに対して0.0010モル

D I R 化合物 (D - 3)…

銀 1 モルに対して 0.0030モル

吃燥膜厚 3.5μ ≈

第7層;高感度緑感性ハロゲン化銀乳剤層(GH-1)

乳 剪 [… 查布量銀1.48/ m²

增感色素 🗉 …

銀1モルに対して1.5×.10~4モル

增感色素 Ⅳ …

銀 1 モルに対して1.0×10・4モル

マゼンタカプラ(M - 1)…

銀 1 モルに対して 0.020モル

カラードマゼンタカプラ(CM-1)…

銀1モルに対して0.002モル

D I R 化合物 (D - 3)…

銀 1 モルに対して 0.0010モル

乾燥膜厚 2.5 2 m

第 8 層; イェロフィルタ層(YC-1)

黄色コロイド銀と2,5-ジ・t・オクチル ハイドロキノンの乳化分散物とを含むゼラチン層。

乾燥膜厚 1.2μ =

第 9 層 ; 低感度青感性ハロゲン化銀乳剤層(Bl-1)

平均粒径0.48μm, AgI 3.0モル%を含む

第11層; 第1保護層 (Pro-1)

沃 臭 化 銀(A g l 2 モ ル % 平 均 粒 径 0 . 07 μ m)

··· 銀 塗 布 量 0 . 5 g / ■*

紫外線吸収剤 UV-1. UV-2を含む

ゼラチン層

乾燥膜厚 2.0 μ ≡

第 12 層; 第 2 保護層 (Pro-2),

ポリメチルメタクリレート粒子(直径1.5

μ m)及びホルマリンスカペンジャ

(HS-1)を含むゼラチン層

乾燥膜厚 1.5 µ m

尚各層には上記組成物の他に、ゼラチン硬化剤 (H-1)や界面活性剤を添加した。

試料11の各層に含まれる化合物は下記の通りである。

増感色素 I:アンヒドロ・5,5′-ジクロロ・9・エチル・ 3.3′-ジ-(3・スルホプロピル) チアカ

ルポシアニンヒドロキシド

増感色素 II:アンヒドロ-9-エチル-3,3′-ジ-(3-ス

ルホプロピル)・4.5.4′.5′-ジベンゾ

AgBriからなる

単分散乳剤(乳剤皿:分布の広さ 12%)

··· 銀強布量 0.9g/ m²

增感色素 V …

銀1モルに対して1.3×10-1モル

イェロカプラ(Y - 1)…

銀1モルに対して0.29モル

乾燥膜厚 3.5μ =

第10層; 高感度青感性乳剂層(BH-1)

平均粒径 0.8μm, Ag! 3.0モル%を含む

AgBrlからなる

単分散乳剤(乳剤 IV:分布の広さ 12%)

… 銀 強 布 量 0.5g/ m²

增感色素 ₹ …

銀 1 モルに対して1.0×10-4モル

イェロカプラ(Y - 1)…

銀1 モルに対して0.08モル

D I R 化合物(D - 2)

銀1モルに対して0.0015モル

乾燥膜厚 2.5 µ m

チアカルポシアニンヒドロキシド

増感色素Ⅱ;アンヒドロ·5.5~ジフェニル·9·エチ

ル・3,3′-ジ・(3・スルホプロピル)オキ

サカルポシアニンヒドロキシド

増感色素Ⅳ;アンヒドロ-9-エチル-3.3′-ジ-(3-ス

ルホプロピル)・5.6.51.61ジベ ンゾ

オキサカルボシアニンヒドロキシド

増感色素 V:アンヒドロ-3.3′-ジ-(3-スルホプロ

ピル)・4,5・ベンゾ・5 ケメトキシ チア

シアニンヒドロキシド

CC-1

$$D - 1$$

D - 2

D - 3

U V - 2

次に、試料11において、第3層及び第4層のシ アンカブラ(比較カプラー1)を要-2に示す如 くおきかえ、試料12~20を作成した。

このようにして得られた各試料を通常の方法で ウェッジ露光した後、下記により現像処理を行っ た。結果を表-2に示す。

発色現像液組成

4-アミノ-3-メチル-N-エチル·N・

(β・ヒドロキシエチル)-アニリン

硫酸塩 4.75 8 無水亜硫酸ナトリウム 4.25 g

C M - 1

$$\begin{array}{c|c}
C_{2} \\
C_{2} \\
C_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_{2} \\
C_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_{1} & H_{1} \\
C_{2}
\end{array}$$

Y - 1

ヒドロキシルアミン1/2硫酸塩

ニトリロ三酢酸3ナトリウム塩(1水塩)

2.58

2.0 g

水酸化カリウム 1.0g

水を加えて1 g とし、pH10.06及び9.76に、そ れぞれ調整した発色現像液〔Ⅰ〕及び〔Ⅱ〕を用 意した。

票 白 液 組 成

エチレンジアミン四酢酸鉄アンモ

100.0g

エチレンジアミン四酢酸2アンモ

ニウム塩 10 g

臭化アンモニウム 150.05

1.0 . 0 g

水を加えて1gとし、pH6.0に調整する。

定着液组成

チオ硫酸アンモニウム 50% 水溶液 162 = 4

無水亜硫酸ナトリウム 12.45

2 - 2

水	T	Du	ぇ	τ	ı	u	~	L.	рно	. 5 1-	44	52	7	၁	•	
安定	化	液	組	成												

4			111	444	<u> </u>	_											
	ホ	ル	7	ij	ン	37	%	水	裔	液							5 . 0 m a
	7	=	4	7	1	ス _	(7	=	カ	株	式	会	社	株	製)	
											q						7.5m2
	水	を	đa	ż	τ	1	٥	۲	す	3	•						

現	僚	処	理	I	程	(3	8 °C	;)					処	理	時!	ij
	発	色	現	像		•	•	•	•	•	•	•	3	त्र	154	梦
	漂			白		•	•	•	•	•	•	•	6	न्न	301	9
	水			疣		•	•		•	•	•	•	3	∌	154	₽
	定			着		•	•	•	•	•	•	•	6	∌	301	b
	水			洗		•	•	•	•	•	•	•	3	分	151	卧
	安	5	Ē	裕								•	1	A	301	眇



試料No.	シアンカブ	ゥー	相対感度い	処理変動性"	かぶり
11	比較カブラ	– 1	100	75	0.14
12	11 .	2	95	80	0.13
13	"	3	103	78	0.15
14	"	4	100	81	0.16
15	"	5	104	80	0.15
16	例示	3	105	92	0.05
17	"	4	107	91	0.06
18	"	6	113	95	0.04
19	"	7	108	93	0.06
20	"	13	109	93	0.05

1) 相対感度は、かぶり濃度 + 0.11の濃度を与 える露光量の逆数で比較カプラー1を用いた試 料11を100とした。

2) 処理変動性 = 発色現像液[Ⅱ]を用いた時の最大濃度 発色現像液[Ⅱ]を用いた時の最大濃度×100(%)

表 - 2 から明らかな様に本発明に係る試料は感 度が高く、低pHの現像処理でも充分な発色性を有 し、かつ、かぶりが低いことが明らかとなった。

又、試料 20の 例示シアンカプラー 13の代わりに 5.9.10.11.16を用いた場合も、本発明の効果が 認められた。